NOVEL ANTIBIOTICS MAZETHRAMYCINS AND PROCESS THEIR PREPARATION

Publication number: JP53082792
Publication date: 1978-07-21

Inventor: UMEZAWA HAMAO; TAKEUCHI TOMIO; HAMADA

TADASHI; KUNIMOTO SETSUKO

Applicant: MICROBIAL CHEM RES FOUND

Classification:

- international: C12P17/10; A61K31/395; A61K31/55; A61P35/00;

C07D487/04; C12P17/14; C12R1/465; C12P17/10; A61K31/395; A61K31/55; A61P35/00; C07D487/00; C12P17/14; (IPC1-7): A61K31/395; C07D487/04;

C12D9/14

- European:

Application number: JP19760157479 19761228 Priority number(s): JP19760157479 19761228

Report a data error here

Abstract of **JP53082792**

PURPOSE:Mazethramycins I (R is H or lower alkyl, esp. methyl or ethyl) and their anhydro cpds., e. g. mazethramycin A (R=H), mazethramycin B (R= methyl), mazethramycin C(R=ethyl) or anhydromazethramycin.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

公開特許公報

昭53—82792

€ Int. Cl.²	識別記号	愈日本分類	庁内整理番号	❸公開 昭和53年(197	8)7月21日
C 07 D 487/04 //		16 E 61	673644		
A 61 K 31/395		30 G 133	7432—44	発明の数 3	
C 12 D 9/14		30 H 52	5727—44	審査請求 未請求	
(C 07 D 487/04		36(2) D 531	7110-49		
C 07 D 243/00		•			(全24 頁)
C 07 D 209/00)					

函新制癌抗生物質マゼスラマイシン及びその製造方法

②特 願 昭51-157479

②出 願 昭51(1976)12月28日

⑫発 明 者 梅沢浜夫

東京都練馬区豊玉北4丁目23番

地

同 竹内富雄

東京都品川区東五反田5丁目1

番11号

⑫発 明 者 浜田雅

保谷市富十町1丁目7番3号一

4

同 国元節子

川崎市高津区宮崎2丁目6番11

号

⑪出 願 人 財団法人微生物化学研究会

東京都品川区上大崎3丁目14番

23号

⑭代 理 人 弁理士 朝内忠夫 外3名

明細書

1. 発明の名称

新制癌抗生物質マゼスラマイシン及びその製造方法

よ特許請求の範囲

. 次の一般式(I)

$$H_{3}C \xrightarrow{\text{OH}} N \xrightarrow{\text{OR}} CONH CH_{4}$$

[式中比は水素原子または低級 アルキル基 , 特 にメチル基またはエチル基を示す] で表わされる 化合物または これの アンヒドロ体である 制癌抗生物質マゼスラマイシン化合物。

2 一般式(I)の化合物において比が水素原子で 表わされるマゼスラマイシンAである特許請求の 範囲第/項記載の化合物。

3. 一般式(J)の化合物においてRがメテル基で

表わされるマゼズラマイシン B である特許請求の 範囲第 / 項記載の化合物。

4. 一般式(I)の化合物においてRがエチル基で表わされるマゼスランマイシンCである特許請求の範囲第/項記載の化合物。

で表わされるアンヒドロアゼスラマイシンである 特許請求の範囲第 / 項記載の化合物。

4 ストレプトミセス属に属するマゼスラマイシン化合物生産菌を、栄養源を含有する培地中で好気的に培養して、その培養物中にマゼスラマイシン化合物を生産せしめ、培養物からマゼスランマイシン化合物を採取することを特徴とする、抗

NOVEL ANTIBIOTICS MAZETHRAMYCINS AND PROCESS THEIR PREPARATION

Publication number: JP53082792 Publication date: 1978-07-21

Inventor:

UMEZAWA HAMAO; TAKEUCHI TOMIO; HAMADA

TADASHI; KUNIMOTO SETSUKO MICROBIAL CHEM RES FOUND

Applicant: Classification:

- international: C12P17/10; A61K31/395; A61K31/55; A61P35/00;

C07D487/04; C12P17/14; C12R1/465; C12P17/10; A61K31/395; A61K31/55; A61P35/00; C07D487/00; C12P17/14; (IPC1-7): A61K31/395; C07D487/04;

C12D9/14

- european:

Application number: JP19760157479 19761228 Priority number(s): JP19760157479 19761228

Report a data error here

Abstract of **JP53082792**

PURPOSE:Mazethramycins I (R is H or lower alkyl, esp. methyl or ethyl) and their anhydro cpds., e. g. mazethramycin A (R=H), mazethramycin B (R= methyl), mazethramycin C(R=ethyl) or anhydromazethramycin.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

生物質マゼスラマイシン化合物の製造法。

2. ストレブトミセス・チオルテウスME \$61 - L 4 株 (敬工研菌寄第 3 8 2 5 号) を栄養 源培 地中で25-35℃の温度範囲で好気的に培養し て、その培養物中にマゼスラマイシン化合物を生 産せしめる特許請求の範囲第6項記載の方法。

8. マゼスラマイシン化合物生産菌の培養物か 5 水非混和性の有機溶剤で抽出によつてマゼスラ マイシン化合物を採取する特許請求の範囲第6項 記載の方法。

マゼスラマイシン化合物生産菌の特養炉液 から吸着剤。特に活性炭または多孔質樹脂に吸着 せしめてマセスラマイシン化合物を採取する特許 請求の範囲第6項記載の方法。

10 マゼスラマイシン化合物を含有する粉末を 採取し、この粉末をメタノール又はメタノールを 含有する混合溶媒で抽出してマゼスラマイシンB を採取する特許請求の範囲第6項記載の方法。

//. マゼヌラマイシンBを採取し、非極性溶媒 ' 中で脱水して、アンヒドロマゼスラマイシン採取

する特許請求の範囲第6項又は第7項記載の方法。

/2 アンヒドロマゼスラマイシンを採取し、含 水溶媒に溶解して、マゼスラマイシンAを採取す る特許請求の範囲第 6 項記載の方法。

/3. アンヒドロマゼスラマイシンを採取し、エ タノールを含有する器液に溶解して、マゼスラマ イシンCを採取する特許調求の範囲第6項記載の 方法。

14. マゼスラマイシンAまたはアンヒドロマゼ スラマイシンをメタノールまたはエタノールと反 応させることから成るマゼスラマイシンBまたは Cの製造法。

3. 発明の詳細な説明

本発明はストレプトミセス属に属する微生物を 培養してその培養物から採取して得られる新規な 制船抗生物質マゼスラマイシン (Mazethramycin) A , B , C およびアンヒドロマゼスラマイシン (以下では、これら新規化合物を総称してマゼス ラマイシン化合物若しくは単にマゼスラマイシン と言う)に関し、また、それらのマゼスラマイシ

ン化合物の製造方法に関するものである。

本発明者らによれば、昭和49年10月、東京 都新島の土壌より分離された放線菌で、ストレブ トミセス・チオルテウスと同定されたMES61 - 4 4 株を培養してマゼスラマイシンを蓄積せし め、その培養物からマゼスラマイシンを採取する ことによつて、新規な制盤抗生物質マゼスラマイ シンA , B , C および又はアンヒドロマゼスラマ イシンを製造し得ることを知見した。

本発明に述べるマセスラマイシンA、B、Cお よびアンヒドロマゼスラマイシンは下記の化学構 遊式をもつ化合物であると認められ、また適宜な 辞媒による溶液中で、次の反応式の如く相互に容 易に変換する化合物である。

すなわち、マゼスラマイシンAは非極性軽媒中 で還流して脱水するとアンヒドロマゼスラマイシ ンとなる。また、アンヒドロマゼスラマイシンは 含水溶媒中で容易にマゼスラマイシンAに変換す る。不安定なマゼスラマイシンAまたはアンヒド ロマゼスラマイシンは、アルコール性溶媒、すな わちメタノール含有裕被中で、メタノールと反応 する結果容易に安定なマセスラマイシンB、また はエタノール含有溶液中で、エタノールと反応す る結果安定なマゼスラマイシンCとなる。従つて、 マゼスラマイシン化合物は水性の培養液中では大 部分マゼスラマイシンAとして存在することが考 えられるが、マゼスラマイシン化合物の採取のた めて抽出精製する際にアルコール性溶媒を使用し てより安定なマゼスラマイシンBまたはマゼスラ マイシンCとして採取するととが好ましい。マゼ スラマイシンA,B,C およびアンヒドロアンス ラマイシンは、いずれも細菌、かび類に抗菌作用 を示し、特にマウス白血病L-/2/0細胞およ びある種の船細胞の発育を強く抑制する新抗生物 質で、いずれもそれらの作用に本質的差異は認め られず、適宜なマゼスラマイシン化合物をそれぞ れ同様に制癌剤として用いることができる。

(j) マセスラマイシンAは淡黄色粉末、融点 0.0 6 2 , ジメチルホルムアミド),紫外部吸収 スペクトル曲線は第1図に示す通りである。 $\lambda_{\,\mathrm{m\,a\,x}}^{\,\mathrm{C\,H_3C\,N}}$ m $\mu(\epsilon)$: 3 2 0 (肩 3 4 6 0 0) , 335 39.400)である。臭化カリ錠で測定した赤外 部吸収スペクトル曲線は第2図に示すとおりであ る。 元素分析は実験値 : C 6 2.3 5 % , H 5.7 2 **% , N / 2.8 2 % , U / 8.9 9 % , 理論値(C₁₇ H₁₉** Na U4) : C 6 /. 9 9 % , H 5. 8 2 % , N / 2.7 6 9、U / 9.4 3 多であつた。 高分解能マススペク トルで分子ピークは認められず、脱水ピークが認 められた。重ジメチルスルホキサイド唇液で側定 した核磁気共鳴スペクトルは次に述べるマゼスラ マイシンBのそれと比べ、 -OCH3のシグナル(δ 3.4 4 ppm)の消失。 b s.0 9 ppm (シングレツ ト)と δ 4.8 3 ppm (ダプレット) に新たなシグ ナル(1H)が観察された。これは、マゼスラマ ィシンBにおける -UCH,基が -UH基に変換し、エ ビマーの存在(約506)を示した。

すなわち、第一の本発明の要旨とするところは、 次の一般式(I)

(式中Rは水素原子、メチル基、またはエチル基である)、で表わされる化合物、またはこれのアンヒドロ体、すなわち次式(ID

の化合物であるマゼスラマイシン化合物にある。 本発明に係る新制癌抗生物質マゼスラマイシン の性状は次に示すとかりである。

(ji) マゼスラマイシンBは黄色針状晶で明確な 融点を示さず245~270%付近で分解する。 比旋光度は (α) =+900° (c 0.2 , ジメチル ホルムアミド)の値を得た。元素分析は実験値: C 6 3.3 8 % . H 6. / 8 % , N / 2.4 0 % O / 8. / 9 · \$, 理論値 (C18H31N3O4) : C 6 2.9 6 % , H 6./ 6 8. N / 2 2 4 8 , O / 8 6 4 8 c 3 2 8 8 8 一 ヵ エタノール ブタノールア セトン ,酢酸 エチル ,アセ トニトリル,クロロホルムには容解するが、酢酸 プチル。ペンゼン,エーテルには難帑である。呈 色反応は、ファストプルーB反応でレンガ色に呈 色する。エールリツヒ,坂口,ライドンースミス 反応は陰性である。シリカゲルの薄層上で、約10 時間放置するととにより褐色を呈してくる。 シリ カゲルの薄層クロマトグラフイーで、クロロホル ムーメタノール(10:1)の展開系で Kf は 0.2 / である。紫外部吸収スペクトル曲線(5 μ8/ml)は第3図に示すと知りで、アルカリ番液中 では長載長側へのシフトが認められる。極大吸収 は、1 多メタノール溶散中で2 1 s mµ(e 25,600)

特開 昭53-82792(4)

2 3 5 mμ(ε22, 200) \$\frac{1}{4} \mathcal{U} 3 3 4 mμ(ε 46, 100) である。 0.1 N 水酸化ナトリウム含有1 多メタノ - ル格液中では、258 mμ (周/7,200) およ び35/mμ (ε43,400) である。

臭化カリ錠で測定した赤外部吸収スペクトル曲 線は第4図に示すとおり、3350、3120、 2950, 1660, 1630, 1610., 1565, 1515,1465,1410,1370,1345. 1315,1250,1220,1170,1145, 1070, 1025, 990, 955, 940, 9/0,880,855;820,760cm / 1C 主な吸収帯を有する。重ジメチルスルホキシサイ ド唇液で測定した核磁気共鳴スペクトルは第1回 に示すとおりである。マゼスラマイシンBはその 紫外部吸収スペクトル、赤外部吸収スペクトルを よび核磁気共鳴スペクトルからアンスラマイシン (ジャーナル・オブ・アメリカン・ケミカル・ソ サエテイ 87巻 5791頁~5795頁 1965年)ときわめて類似の化合物である。核 磁気共鳴スペクトルにおける2重共鳴法よりアン

スラマイシン・メチルエーテルの個鎖であるアク リルアミド部分が N - メチル (8 2.0 s ppm)化 された化合物であることが推定される。さらにア ンスラマイシン・メチルエーテルのマススペクト ルに特徴的に見られる脱メタノールピークはマゼ スラマイシンBの高分解能マススペクトルに認め られ、さらにマゼスラマイシンBの酸加水分解 (/ 規定塩酸、加熱還流 2 時間)物中にガスクロ マトグラフイーによりメチルアミンが検出される ことから、マゼスラマイシンABおよびCはそれ ぞれ下記の構造を有する新規な化合物であること を確認した。

マゼスラマイシンA:R=H マゼスラマイシンB: R = CHs マゼスラマイシンC: R = -CH2CH3

マゼスラマイシンCは羨黄色結晶性粉末で 融点 2 / 6 ~ 2 2 3 °C (分解), (α)_n+450 (c 0.0 6 7 ジメチルホルムアミド)。紫外部吸 収スペクトル曲線は第6図に示す通りである。 λ CH₃CN m μ (ε) : 2 / 7 (2 5. 7 0 0) , 2 3 5 (肩/9300),333(43.600)である。 異化カリ錠で測定した赤外部吸収スペクドル曲線 は第7図に示すとおりである。元素分析は、実験 值C63.25%, 时6.53%, N/2.25%, O / 5.8 3 % , 理論値(C19 H23 N3 O4): C 6 3.8 5%, H 6.488, N / 1.768, O / 7.9 / 8 であつ た。自ジメチルスルホキサイド溶液で測定した核 磁気共鳴スペクトルは、マゼスラマイシンBのそ れと比べ、エチル基のシグナル (-OCH₂-,δ3./ ~ 3.6 ppm: -CH, ,8/./ f ppm)観察された。 (V) アンヒドロマゼスラマイシンは、飲黄色結

晶で、融点252~262°(分解),(α),+

1940° (c 0.0 s , ジメチルホルムアミド) , 紫外部吸収スペクトル曲線は第8図に示す通りで 5. $\lambda \frac{\text{CH_4CN}}{\text{max}} \text{m} \mu(\epsilon)$: 2 2 9 (/ 6,/ 0 0) , 235(肩/5800),298(肩/9,300) 3 / 5 (2 /, 8 0 0) , 3 5 2 (2 /, / 0 0) 7 ある。奥化加・錠で測定した赤外部吸収曲線は第9 図に示すとおりである。元素分析は実験値:で 6 5.0 4 %, H 6. 1 0 %, N 1 3.0 4 %, U 16.38 **% , 理論値(C17H17N3O3): C 6 5.5 8 % , H** 550%, N / 3.50%, O / 5.42% であつた。 高分解能マススペクトルで分子ピーク(実験値 3 / / . / 2 5 . 計算値 3 / / . / 2 4) が観察 された。重ジメチルスルホキサイド密液で測定し た核磁気共鳴スペクトルはマゼスラマイシンBの それと比べ、 -OCH₂のシクナル (ð 3.44 ppm) が 消失し、アゾメチンのシクナル (8 8 / 5 ppm)が 観察された。アンヒドロマゼスラマイシンは下記 の構造を有するマゼスラマイシンAの脱水体であ るととを確認した。

なお、アンヒドロマゼスラマイシンをメタノール、エタノール、プロピルアルコール、プタノール等の低級アルカノール中に溶解すると、紫外部吸収スペクトルの変化より、アルコール付加物となっていることが確認された。しかし、メタノール・エタノール付加物であるマゼスラマイシンにもどんとが認められた。

マゼスラマイシンA。B,Cならびにアンヒドロマゼスラマイシンの各々の栄養寒天上での最低阻止濃度は第 / 表に示すとおりである。

	(アクリヨ / 母集)・田女士
女 女 巫	` '
XAEDDVAX. TOVOX 209P	3.1.2
メチトロコッカス・アウァウス・メミス	1.56
クロロッカス・	3.1.
クロコッカス	3.12
NFT.NFT PCII	3.12
K	6.23
NARY SYFRY NEBL B. 558	3.12
X	1.56
ن <u>د</u> •	6.25
	3.12
HVHUET - HU NIHJ	6.25
ਮ ਜ	٥ \$
シゲサ・ジャンケリエ J811910	3 . 12
ツゲン・ノンキツギリ 463311811	\$ 0
	001
*	0 \$
サルモネラ・エンテリティリス 1891	6.25
JOFFA - JANIA OX / 9	
プロテウス・レトゲリ GN466	\$ 0
シュードホナス・コルギノーザ A3	>\$0
クレブシラ・コスモニエ PCI602	3.12
カンジダ・シュードトロピカリス Fース	6.25
センジグ・ブランセンメ 3/40	723
センジグ・クシャイ ドーン	>\$0
サンカロシカス・カフパッ H F - レ	725
クリプトロツガス・ネオポルマンス アー10	>12.5
へみミンンスポリウム・オリセ	>12.5
とリクラリア・オリセ	61.25
	725
ボナス・	7 1.56
イスペルギャス・ロガー F-16	750
トリコファイトン・アステロイデス 4.29	7/2.5

マゼスラマイシン A , B および C のマウスの白血病に対する治療効果をみるため、マウスの腹腔に 1 0 5 個 / マウスの事で L - 1 2 1 0 細胞を移植後、マゼスラマイシン A , B , C の各々を腹腔内住射で連続 1 0 日間投与すると第 2 表に示す様な延命効果を示した。

第 2 表

投与量(mcg /zウス/日)	延命事(6)
1. 2 5	2 0 5
0. 6 3	2 4 0
0. 3 /	164
0. 1 6	164
0. 0 8	/ 2 3

但し延命率は次式によつて計算した。

延 命 率 (例) = (処理マイスの生存日数) (未処理マイスの生存日数)

マゼスラマイシン A , B , C ならびにアンヒド ロマゼスラマイシンの各々の急性毒性は 1 0 多 メ タノール水溶液をマウスの腹腔内に投与して L D s o

以上の胞子の連鎖をみとめ、胞子の大きさは、の ~1.2×04~05ミクロン位で、胞子の表面は 平滑である。

2.各種培地における生育状態

色の記載について〔 〕内に示す標準は、コンテイナー・コーポレーション・オブ・アメリカのカラー・ハーモニー・マニュアルを用いた。

(ハンユクロース・硝酸塩寒天培地(27で培養) 無色の発育上に、白色の気菌糸を着生し、溶解 性色素はみとめられない。

(2) グルコース・アスパラギン寒天培地(27℃ 培養)

無色~うす黄~にぶ黄〔 / ½ M e , Antique Gold 〕 の発育上に、白~黄味灰〔 / cb, parchment ~ 2cb , Ivory Tint 〕の気歯糸を着生し、溶解性色素はわずかに黄色味をおびる。

(3) グリセリン・アスパラギン寒天培地(I S P - 培地 5 . 2 7 で培養)

うす黄~うす黄茶(3 ng 、Yellow Maple)~ 黄茶(3 pi、Golden Brown ~ 4pi Oak Brown)の 0.8 町/畑である。

なお、本発明におけるマゼスラマイシンA、B、Cおよびアンヒドロマゼスラマイシンの間では、 これらの生物学的性質はそれぞれ本質的差異を示さない。

第二の本発明の要旨とするところは、ストレブトミセス属に属するマゼスラマイシン化合物生産 菌を、栄養源を含有する培地中で好気的に培養して、その培養物中にマゼスラマイシン化合物を採取することを特徴とする、抗生物質マゼスラマイシン化合物の製造法にある。

第二の本発明で使用されるマセスラマイシン化合物生産菌の一例としては、ストレブトミセス・チオルテウスME 5 6 1 − ℓ 4 株がある。

MES 61-04株の菌学的性状は次に示すとおりである。

/. 形 館

ME 5 6 / - 0 4 株は顕微鏡下で、分枝した基中菌糸より輪生枝をもつた気菌糸を伸長し、螺旋形成はみとめられない。成熟した胞子質は / 0 個

発育上に、白~黄味灰(/ba Yellow Tint ~ 2ba, Pearl)の気菌糸を着生し、溶解性色素は茶色味を呈する。

(4)スターチ・無機塩寒天培地(ISP--培地 4。 27 で培養)

無色~りす黄茶(3 ng、Yellow Maple)の発育上に、白~黄味灰(2 cb、Ivory Tint)の気菌 糸を着生し、溶解性色素は培養後/5日目位から わずかに黄色味をおびる。

(3)チロシン寒天培地(ISP-培地7.27で培養) うす黄茶~黄茶〔2pi~2ni, Mustard Brown〕~暗い黄茶〔3pi, Deep Brown〕の発 青上に、白~黄味灰〔/ba, Yellow Tint~2ba Pearl〕の気菌糸を着生し、格解性色素は黄色味 ~茶色味を呈する。

(6) 栄養寒天培地(27 七培養)

りす黄~りす黄茶(3 ng, Yellow Maple)の 発育上に、白色の気菌糸を着生し、溶解性色素は 黄色味を呈する。

(7) イースト・麦芽寒天培地(ISP-培地2, 27℃

培養)

- うす黄茶~黄茶(3 ni, Clove Brown)の発育上に、白~黄味灰(/ cb. parchment ~ 2 cb. Ivory Tint) の気菌糸を着生し、溶解性色素は、わずかに茶色味をおびる。

(f)オートミル東天培地(ISP-培地3,27で培養) うす黄~うす黄茶の発育上に、白~黄味灰 [2ch, Ivory Tint] の気菌糸を着生し、搭解 性色素は黄色味を呈する。

(タ) グリセリン・硝酸塩寒天培地(27 で培養) 無色~うす黄の発育上に、白~黄味灰の気菌 糸をうつすらと着生し、溶解性色素はみとめられない。

VOIスターチ寒天培地(27℃培養)

無色~うす黄茶(3ng, Yellow Maple)の発育上に、白~黄珠灰(2cb, Ivory Tint)の気菌 糸を着生し、溶解性色素は培養後/3日目位から わずかに黄色味をおびる。

Vハリンゴ酸石灰寒天培地(27セ培養) 無色の発育上に、白~黄味灰(1 ba, Yellow

僻母エキス0.2 4、紐寒天3.0 6、pH 7.0)を 申いて、2.0 ℃、2.4 ℃、2.7 ℃、3.0 ℃、3.7 ℃、5.0 ℃の各温度で試験の結果、5.0 ℃を除い て、そのいずれの温度でも生育するが、最適温度 は2.7 ℃~3.0 ℃付近と思われる。

(2) ゼラチンの液化(15 多単純ゼラチン、20 と培養: グルコース、ペプトン、ゼラチン、27 と培養)

単純ゼラチンの場合は、培養後3日目頃から液化がみられるが、その作用は中等度~弱い方である。グルコース・ペプトン・ゼラチン培地では、培養後3週間を経過しても液化がみとめられなかった。

(4) スターチの加水分解(スターチ・無機塩寒天 及びスターチ寒天、何れも27 に培養)

培養後!0~!4日目頃から水解性がみとめられが、その信用は極めて弱い方である。

(学) 脱脂牛乳の凝固・ペプトン化(脱脂牛乳、37 で培養) 培養後3日目に凝固が完了し、後ペプト ン化が始まり、培養後10日目にペプトン化がほ Tint ~ 2 ba、pearl] の気菌糸を着生し、善解性 色素はみとめられない。

(2)単純ゼラチン穿刺培養(20 で培養)

発育はうす黄~うす黄茶、気菌糸は培養後 / # 日頃から着生し、黄味灰を呈する。溶解性色素は 培養後 / #日目頃からわずかに黄色味をおびる。

(3) グルコース・ペプトン・ゼラチン穿刺培養(2.2 を検告)

にぶ黄~りす黄茶の発育上に、黄味灰の気菌 糸をりつすらと着生し、啓解性色素は黄色味をお びる。

V1 脱脂牛乳(37 c 培養)

うす黄~にぶ黄の発育上に、白~黄珠灰の気蘭 糸を着生し、溶解性色素は黄色味を呈する。

似セルロース(27と培養)

発育は無色、気菌系は着生せず、脊解性色素も みとめられない。

3 生理的性質

(/) 生育温度範囲

スターチ・イースト集天(可將性療粉 1.0%。

信完了する。 標固、ペプトン化ともにその作用は 強い方である。

(5) メラニン様色素の生成(トリプトン・イースト・プロス、ISP-培地1;ペプトン・イースト・鉄・寒天・ISP-培地6;チロシン寒天,ISP-培地7,何れも27で培養)

トリプトン・イースト・プロスではメラニン様 色素の生成はみとめられず、ペプトン・イスト・ 鉄寒天及びチロシン寒天の場合もわずかに褐色の 落解性色素を呈する程度で、おそらく陰性と思は れる。

(6) 炭素原の利用性 (ブリドハム・ゴトリープ 寒 天、 Isp- 培地 9 、 2 7 で 培養)

グルコースを利用して発育し、イノントールはおそらく利用していると判定され、 L ー アラピノース、 D ー オシロース、 D ー フラクトース、シュクロース、 L ー ラムノース、 ラフィノース、 b ーマンニトールは利用しない。

(7)リンゴ酸石灰の溶解(リンゴ酸石灰寒天、2 7 で培養)

特開 吲53-82792(8)

リンゴ酸石灰の密維はみとめられない。 (の) 硝酸塩の還元反応(/ 多硝酸ソーダ含有ペプ トン水、 1SP-培地 8, 27 で培養) 陰性である。

以上の性状を要求するとMEs61…04株は ストレブトミセス履に薦し、菌糸は輪生枝を有し、 螺旋形成はみとめられず。胞子の表面は平滑であ 種々の培地で発育はうす黄~うす黄茶~黄茶、 気菌糸はおおむね黄味灰を呈し、溶解性色素は無 色~黄色味~茶色味をおびる。メラニン様色素は 陰性、蛋白分解は中等度~強い方、スターチの水 解性は癌めて弱い方である。

とれらの性状及びとの菌株がオーレオスライシ ンを生産する点より既知菌種を検索すると、ME 5.61-l4株に最も近級の種としてストレプトミセ ス、チオルテウス

(Streptomyces thioluteus 女献 / International Journal of Systemetic Bacteriology 2 2 巻 3 6 2 頁、 / タク 2 ; 女献 2 THe Japomese Medical Journal 1巻、512頁、19'48)があげられ

= 11

裹

掤

る。次に実際にストレプトミセス・チオルテウス ISP 5027株を入手し、ME561- 0 4株 と比較検討した成績の大要を示すと次の第3表の 如くである。

	ME36/-2#	ストレブトミセス・チオ ルテウス ISP 1027	文號
警生校の形成	+	種々の始地上で	(I) +
操旋形 成	,	段簡米の形成を	(3) I
胞子の表面	樂	~ / / 出	(2) 史 計
海 東	黄珠灰		- あるいれ四~黄色
発育の色	りす黄ーナナ黄茶ー黄茶	りナ黄ーのナ黄茶ー黄茶	クリーム~黄色 (1)
裕解性色素	黄色珠-茶色珠	黄甸联-朱甸联	黄茶 (1)
メラニン様色素の生成			
(Isp-/ 牺牲	j	1	- (3)
\ I & p - 6 #	+	14-	(8)
I s p - 7 #	+	H	- (3)
スチーチの加水分解	痛ろん窓ろ	1	(1)
牛乳の凝固	* # # *	+ 17 45	+ なやい(1)
このペプトン化	S 想 +	S 摂	+おそい(1)
カッチンの液化			
(単盆 カンチン	+ 中等限~送い	+ 中等展	+ おそい(1)
(がロース・ヘグトン・モンザン	1	+	
硝酸塩の選元反応、	J	+	(1)
模素源の利用性			(8)
/L-TFE/-A	j	1	1
レーキシロ・ス	1	ı	J
D-122-x	+	+	+
D-フラクト-ス	1	1	1
くしゅん トックロース	j	1	1
1/21-2	H	£	+
L-547-7	ı	ı	ı
7711-3	j	i	1
オーイニスタ	j	1	ı
生産する抗生物質	オーレオメウイジン	4.74	オーレオスライシン (1)
			-

生(2):文献記載は1) S.A.Waksman 署の The Actinomycetes, 2巻, 179 質, /96/; 2) Electronmicrograms of Actinomycetes No/ / 6 頁 The Society for Actinomycetes, Japan 1963,3)

International Journal of Systematic Bacteriology, 228,

362回,1972

なかそのく - か意味する。 年(1): なかも(+・ 上記のどとくストレブトミセス・チオルテウス ISP s 0 2 7 株は気菌糸を着生せず、その形態 学的性状は不明であつたが、文献によれば輪生枝 を有する白あるいは黄味白の気菌糸を形成すると あり、MEs 6 1 - 8 4 株と団様である。

一方MEs61-ℓ4株はストレプトミセス・チオルテウスISPs027株と比較し、グルコース・ペプトン、セラチン、硝酸塩の還元反応で異なるが、その他の点では大変良く一致している。

よつて、ME 5 6 1 - 1 4 株をストレブトミセス・チオルテウス (streptomyces thioluteus)
ME 5 6 1 - 1 4 と同定した。

なお、との M E s 6 / - ℓ 4 株は工業技術院徴生物工業技術研究所に昭和 s / 年 / / 月 2 7 日にストレプトミセス M E s 6 / - ℓ 4 の名称で保管委託申請し、申請書受理番号は第 3 8 2 5 号である。

放線蘭は人工的に、久自然界で変異をおとしや すいが、本発明にいうストレブトミセス・チオル テウスMEs61-04はそれらの変異菌のすべ

ロフラスコに分注して、 / 2 0 とで 2 0 分間、加 圧被菌して冷却し、とれに、放線菌 M E 3 6 / - 64 株の培養から胞子および菌糸を接種し、 2 7 ℃で 好気的に振盪培養した時、培養3 日目または 4 日 目のマゼスラマイシン化合物の生産量は第 4 表に 示す通りである。

餌 4 夷

炭素原の種	類と濃度			培養日数	生產量
クリセ	リン	2 5	96	3 ⊟	150 x 4 /ml
グルコ	- z	.2	95	3	93
ガラク	トース	2	46	3	3
ラクト	 Х	2. 5	46	. 3	7
デキス	トリン	2	% .	· 3	/ 3
マルト	- <i>z</i>	2	96	3	9
サツカ	ロース	4	4 6	¥	5
グルコ	- z	,	9 6	3	44
渺	粉	′	46		* •
大 豆	油	2	€		
澱	粉	0. 5	45	3	28
グルコ	- x	O. 5	15		

てを包括する。本発明にいうとれらの菌種はマゼスラマイシン化合物を生産し、不菌種およびその変異菌と明確に区別されない菌はすべてこれを包含する。

第二の本発明の方法を実施するに当つては、マ ゼスラマイシン生産菌株の胞子または菌糸を栄養 源含有培地に接種して、好気的に発育させるとと によつて、マゼスラマイシン化合物、特にマゼス ラマイシンAを含む培養液が得られる。栄養顔と しては放線菌の栄養源として用いられる公知のも のはすべて使用できる。例えばグルコース、マル トース、デキストリン、動粉、ラクトース、サツ カロース。ガラクトース、グリセリン、大豆油等 を炭素源として利用できる。その1例を表1に示 🕆 す。ペプトンの15%、肉エキスの15%、Nacl 0.3% Caco: 0.32% MgSO4.7H, O 0. / % CuSO4 . 3H2O 0.000364 FeSO4 . 7H2O 0.00008 5 MnCl2.4H2U 0.000644 ZnSO4.7H2O 0.000/652 含む培地を基礎培地として、上記の炭素原を下記 の濃度に添加した培地125៩を300៩容の坂

上記の様に、いずれの炭素源もこれらの化合物 の生産に利用できるが、特にグリセリン、グルコ - スが好適な炭素源である。

窒素原としてはマゼスラマイシン化合物の生産のために、放線菌の栄養源として用いられる公知の窒素源はすべて利用できる。例えばペプトン、内エキス、酵母エキス、大豆粉、大豆粕、コーンステイーブリカー、綿実粉、魚粉、カザミノ酸、N-Z-Tミン等が利用できるが、その一例を寒ま表に示す。上記の様にグルコース/多、機粉/多NaCℓ 0.3%、CaCO a.0.3.2%、Mg SO 4・7H2 U 0.00008%、Mn Cℓ 2・4H2 O 0.00064%、Zn SO 4・7H2 O 0.00016%を含む培地を基礎培地として、下記の濃度になる様に窒素源を添加して減菌し、これに制配の液体培地に発育せしめた胞子または菌糸を接種して3日間または4日間振盪培養した時のマゼスラマイシン化合物の生産量は第よ表に示す通りである。

ATT THE REP. OF STREET		***	44
窟緊原の種類と	伊度	培養日数	生産意
. ,	0.75%	3	150 . 9 / 11
ペプトン	0.75%		
酵母エキス	0. 2 %	3	28
大豆粉	25%		
酵母エキス	0. 5 %	· ·	3 /
大 豆 粕	20%		
大 豆 粉	1. 5 %	3	25
(プロリッチ)	<i>-</i>		
コーンステイーブリカ	-20 %	3	56
綿 実 粉	1. 5 %	3	14
L-アスパラギン	0. 2 %		
魚粉	20 %	3	46
酵母エキス	0. 5 %	3	38
カザミノ酸	0.5%		
酵母エキス	0. 3 %	3	5
N-Z-アミン	1.0 €		
大 豆 粉(ブロリッチ) 24	4	7.5
ベブトン	0. 2 🐔	7	'

マゼスラマイシン化合物の生産菌の培養液からこの抗生物質を抽出するには、ブタノールなどの水非混和性有機溶媒を使用する溶剤抽出法かよび活性炭などを吸着剤として使用する吸着法によつて行なわれる。マゼスラマイシンBのプタノールー水にかける分配係数は、PH6~8の範囲でイク以上を示す。従つて、このPH範囲で培養物

上記の様に、いずれの登素源も利用できるが、 弊に、肉エキス、ペプトンが好適な窒素源である。 マゼスラマイシン化合物を生産せしめるために必要とするならば無機塩、金属塩、重金属塩の微量 を加える。又培養中に消泡を必要とする時はシリコン樹脂、大豆油、アデカノール等の消泡剤を使 用できる。

マゼスラマイシン化合物の大量生産には液体培養が好ましく、培養温度は生産菌が発育し、マゼスラマイシン化合物を生産する範囲で適用し得るが、殊に好ましいのは25~35℃である。培養は普通マゼスラマイシン化合物が充分蓄積される。例えばグリセリンパ5%、綿実粉パ5%、NaClassのよし、これに放線菌MESの培地をPHス4に調整し、これに放線菌MES6/一l4株の斜面培養から胞子かよび菌糸を接種し、27℃で好気的に提择培養を行つたところ、培養2~4日目に目的の抗生物質の最高の蓄積が見られる。

マゼスラマイシン化合物の定量は試験菌として

中よりマゼスラマイシン化合物を抽出することが できる。また、培養炉液中のマゼスラマイシン化 合物を抽出するに当り、吸着剤として、活性炭な よび非イオン交換性多孔質樹脂などを申いること は、有効である。特化ジビニルペンゼンで架橋し たポリスチレン樹脂。アンバーライトXAD-2 米国ロームアンド・ハース社製を用いるカラムク ロマトグラフィーを行りことは好ましく、XAD - 2 に吸着した抗生物質はメタノール水、アセト ン水などで溶出され、減圧蒸溜によつて濃縮され る。菌体等固形分中のマゼスラマイシン化合物は 通常もちいられる有機啓剤例えばメタノール。エ タノール、アセトン、プタノール等に抽出され、 滅圧蒸溜によつて濃縮される。菌体を含む培養液 から菌体を除くことなくマセスラマイシン化合物 がよく密ける器削、例えばブタノールに液体部分 および菌体部分のマゼスラマイシン化合物を抽出 することもできる。上記の様にして得た抽出乾固 物はエチルエーテル、ノルマルヘキサン等で処理 すると、マゼスラマイシン化合物は不溶部に移行

上記した抽出精製処理は必要に応じて単独或いは任意に組み合わせることにより、マゼスラマイシン化合物を精製することができる。マゼスラマイシンA, B, Cを非極性溶媒中で加熱還流して脱水することにより、アンヒドロマゼスラマイシンが得られる。ここで用いられる非極性溶媒としては、例えば、アセトン、アセトニトリル、酢酸

夾雑物が多く結晶が析出しにくい時はシリカゲルの再クロマトグラフィーを展開客剤に酢酸エチルを申いて行い、活性客出部を濃縮後メタノールに溶解し、冷蔵庫に放置するとマゼスラマイシン Bの結晶を得ることができる。

以下に、マセスラマイシン化合物の製造法に関 する実施例を示すが、本発明により、マセスラマ エチル、クロロホルム等である。アンヒドロマゼ スラマイシンを水または含水の非アルコール性溶 族に溶解すると、水が添加されてマゼスラマイシ ンAが得られる。マゼスラマイシンAまたはアン ヒドロマゼスラマイシンをメタノールに溶解する とメタノールが反応して比較的安定なマゼスラマ イシンBに変換するととができる。同様に、マゼ スラマイシンAまたはアンヒドロマゼスラマ レスラマイシンとができる。同様に、マゼ スラマイシンAまたはアンヒドロマゼスラマイシン と比較的安定なマゼスラマイシンCが得られる。

従つて、第三の本発明の要旨とするところは、マゼスラマイシンAまたはアンヒドロマゼスラマイシンをメタノールまたはエタノールと反応させることからなる、マゼスラマイシンBまたはCの製造法にある。

マゼスラマイシン生産菌の培養液からマゼスラマイシンを採取するために、上記抽出精製法を有効に組合わせた一例をあげると次の通りである。 培養炉液をPH&に調製し、プタノールで、抗生物質を抽出し、水を加えて減圧下に40と以下で

УА. В.

インンA, B, Cおよびアンヒドロマゼスラマインンの性状が明らかにされたのでこの性状に基いてマゼスラマイシン化合物の製造法を種々考案することができる。

従つて、本発明は実施例に限定されるものではなく実施例の修飾手段は勿論、本発明によつて明らかにされたマゼスラマイシン化合物の性状に基いて公知の手段を施してマゼスラマイシンA, BCよびアンヒドロマゼスラマイシンを生産、機縮、抽出、精製する方法をすべて包括する。実施例/

寒天斜面培地に培養した放線菌ME 5 6 / -6 4 株(微工研菌寄果 3 8 2 5 号)をグリセリンパ 5 6。 総実粉パ 5 6。 L - アスパラギンの2 6。 食塩の3 6 を含む液体培地に接種し。2 7 ℃で 4 8 時間振盪培養して / 次種培養を得た。 次に上記組成の液体培地 5 ℓ を 5 0 0 配容量の坂口フラスコに / 2 5 配ずつ分注したものに / 次種培養液 / 配ずつを接種し、2 7 ℃で 4 日間振盪培養した。 PH 7 6 の培養距液 4.7 4 0 配を得た。 距液は 4 6 μg / 配

特開 四53--82792(12)

(全量 2 1 6 mg) の量でマゼスラマイシン化合物 を含んでいた。沪逓で分けられた菌体は213g で60 mg のマゼスラマイシン化合物を含んでい た。上記培養散 4.740mlの PH を水酸化ナトリウ ムで80に鸛繋し、5,000៧のプタノールを加 えて攪拌抽出し、減圧濃縮し、精製水1600元 に搭解した。マゼスラマイシン化合物の89%K あたる191啊がプタノール抽出により得られ、 その水溶液の 円 は 4 まであつた。水酸化ナトリ ウムでPHをクに調製し、アンパーライトXAD - 2 (4 0 0 ml。 3 2 × 5 0 mm) のカラムを通過 させた。カラムを精製水3,000駅を通過させる ことにより洗滌し、50%アセトン水2,000元 により、マゼスラマイシン化合物を啓出せしめ、 被圧下で濃縮乾固し、1.48の褐色粉末を得た。 184೪のマゼスラマイシン化合物(マゼスラマ ィシンAが主体)を含有したとの褐色粉末を少量 のメタノールに啓解し、シリカゲル(ワコーゲル C-200) 4 g を加え均一に混合した後、減圧 下で乾燥する。とれをクロロホルムでシリカゲル **より** 4 を懸濁してつめたカラム(内径 2 0 mm)の 頂部に備く。次にクロロホルムーメタノール(50 :1谷)250配を通過させ、次にクロロホルム ーメタノール(20:1容)で展開し、149ず つ分画採取する。分面31~45にマゼスラマイ シンBが搭出された。との分面を減圧濃縮して、 マゼスラマイシンBグ/ 町を含有する黄土色 粉 末!18期を得た。収率は33%であつた。 **承施例 2**

実施例/で得られた黄土色 粉末//8刷を 60 C で 50 配のメタノールに容解した後、合却 し、マゼスラマイシンBの針状結晶46酚を得た。 結晶化の収率はもまるであった。

実施例3

実施例!と同様の方法で得た乾燥粉末!!5刷 をメタノール!肌に溶解し、シリカゲル!9を加 乞均一に混合した後、減圧下で乾燥する。これを 酢酸エチルでシリカゲル119を懸濁してつめた カラム(内径14幅)の頂部に催く。 欠に酢酸エ チル600៧で展開し、79ずつ分画探取する。

分面 4 3 ~ 3 9 にマセスラマイシン B が 格出され た。この分面を減圧濃縮して、61೪のマゼスラ マイシンBの納粋な乾燥粉末を得た。これを、加 温しながらる心のメタノールに溶解した後、冷却 し、マゼスラマイシンBの結晶40脚を得た。 実施例4

寒天斜雨培地に培養した放線菌ME-56/484 株(微工研蘭寄第3825号)をグリセリン25 5、牛肉エキスの5 S、ポリペプトンの5 S、酵 母エキス/0%。食塩の2%。 MgSU4・7H2U 0.03 5. K2HPO4 0.05% 沈降性炭酸カルシウム 0.32% を含む液体培地よりを、500៧容のワツフル付 3 角フラスコに 1 / 0 船ずつ分注したものを用い て、17c、4日間回転培養した。 PH s 6 の培 巻炉瓶3530៧および菌体11609を得た。 菌体はメタノール2 5 0 0 Wを加えて攪拌抽出し、 抽出液を減圧濃縮し、水500៧に溶解し、培養 **炉板と合わせた。以下、実施棚/と同様の方法で** プタノール抽出、アンパーライトXAD-2処理 を行ない。229の粗粉末を得た。この粗粉末を

実施例1の2倍のスケールでシリカゲルカラムク ロマトグラフィーを行ない。マゼスラマイシンB を含む分画を集めて、減圧機縮し、1808のマ ゼスラマイシンBの納粹な粉末を得た。これをジ メチルホルムアミドロ鮒を加えて溶解し、メタノ - ル35 配を加えて、冷却し、マゼスラマイシン Bの針状結晶68期を得た。

空瓶 例 5

マゼスラマイシンBの結晶!24脚をアセトニ トリル100船に搭解し、極微愚のアンパーライ トじG-50を添加して、1時間潤施した。アン バーライトCG-50をグラスフイルターで沪過 して除去し、アセトニトリルを減圧機縮により除 去していくと、針状結晶が析出した。これをアセ トニトリルより再結晶し、80gのアンヒドロマ ゼスラマイシンの結晶性粉末を得た。

なお、マセスラマイシンCの結晶60円をアセ トニトリルコの船に溶解して上記と同様に処理す ると、31旬のアンヒドロマゼスラマイシンの結 晶性粉末を得た。

夹熵例 6

実施例まで得られたアンヒドロマゼスラマイシンンのよの啊をよのあアセトン水よの Ml で溶解し、 域圧下濃縮すると、マゼスラマイシン A を得た。 実施例 7

実施例6で得られたマゼスラマイシン A の s O M を / s N のメタノールに脊解し、減圧下濃縮してマゼスラマイシン B の結晶 4 8 刷を得た。

寧 施 例 8

マゼスラマイシンAのよの町を1ま配のエタノールに答解し、減圧下濃縮してマゼスラマイシン Cの結晶サま町を得た。

実施例9

実施例まで得られたアンヒドロマゼスラマイシンの50号を15配のメタノールに答解し、減圧下濃縮して、マゼスラマイシンBの結晶32号を得た。

爽施例 / 0

実施例 5 で得られたアンヒドロマゼスラマイシンの 2 1 切をエタノール 3 0 NL に格解し、減圧下

はアンヒドロマゼスラマイシンの 5 mg / mlのアセトニトリル格族中での紫外部吸収スペクトル曲線を示す。 第9回はアンヒドロマゼスラマイシンの臭化カリ袋で測定した赤外部吸収スペクトル曲線を示す。

 代理人
 朝内
 忠夫

 代理人
 八木田
 茂

 代理人
 浜野
 孝雄

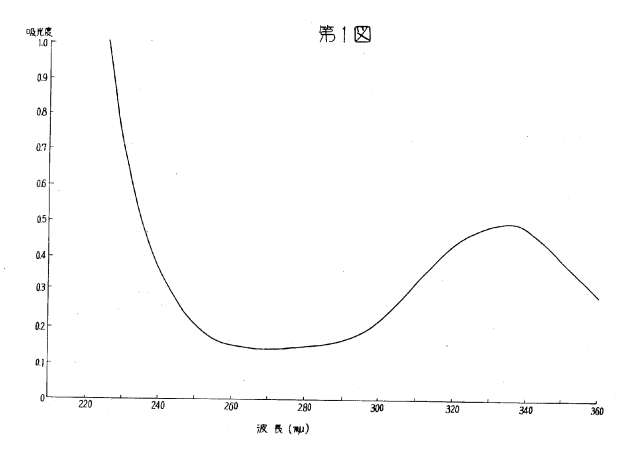
 代理人
 森田
 有二

4 図面の簡単な説明

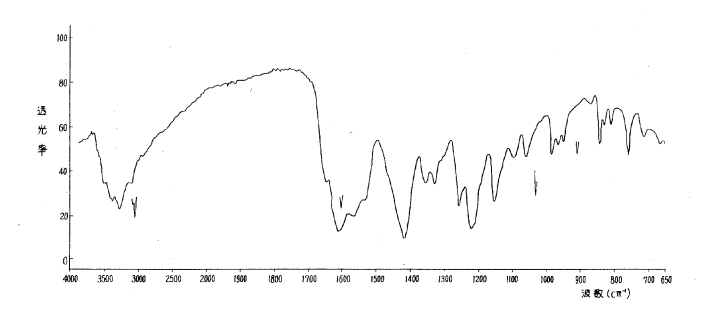
軍/図はマゼスラマイシンAの4/4 x8/zlの アセトニトリル溶液中での紫外部吸収スペクトル 曲線を示す。 第2 図はマゼスラマイシンAの臭化 カリ錠で測定した赤外部吸収スペクトル曲線を示 す。 第3 図はマゼスラマイシンBの5 x8/zlの/ ・メタノール溶液かよび Q/N水酸化ナトリウム 含オ/・メタノール溶液やでの紫外部吸収スペクトル曲線 を示す。 第4 図はマゼスラマイシンBの トル曲線を示す。 第4 図はマゼスラマイシンBの 臭化カリ錠で測定した赤外部吸収スペクトル曲線 を示す。 第5 図は、マゼスラマイシンBの 東化カリ錠で測定した赤外部吸収スペクトル曲線 を示す。 第5 図は、マゼスラマイシンBの 東水スルフォキサイド溶液で測定した核磁気共鳴 スペクトル曲線を示す。

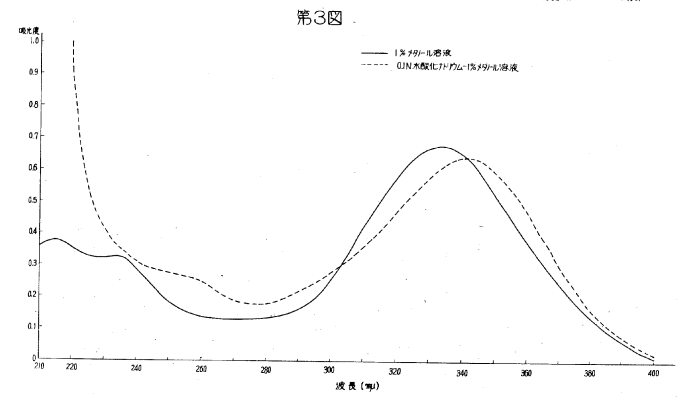
軍 6 図はマゼスラマイシン C の 5 μg / πl の T セトニトリル 溶液中での紫外部吸収スペクトル曲線を示す。

第1図はマゼスラマイシン C の臭化カリ錠で測定した赤外部吸収スペクトル曲線を示す。第8凶

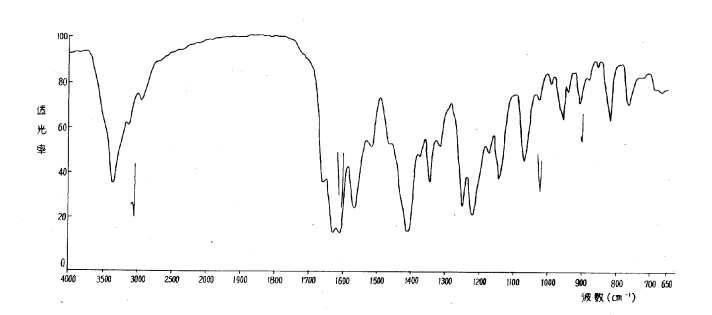


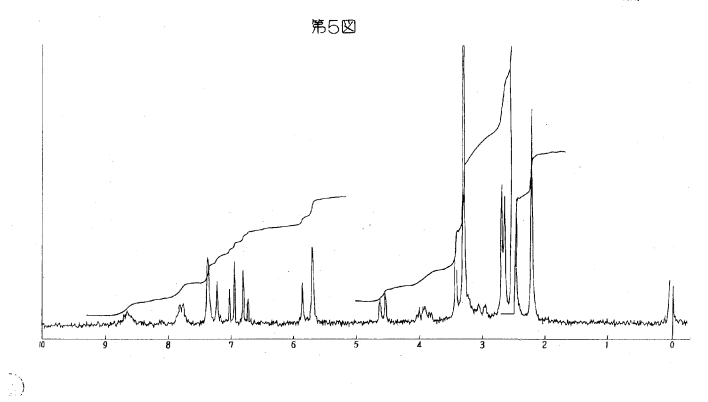
第2図

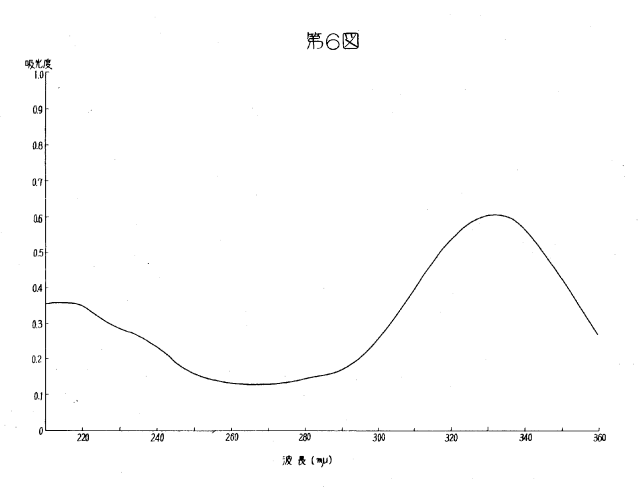




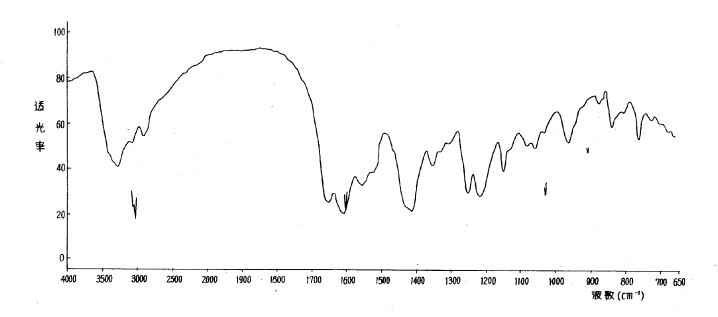
第4図

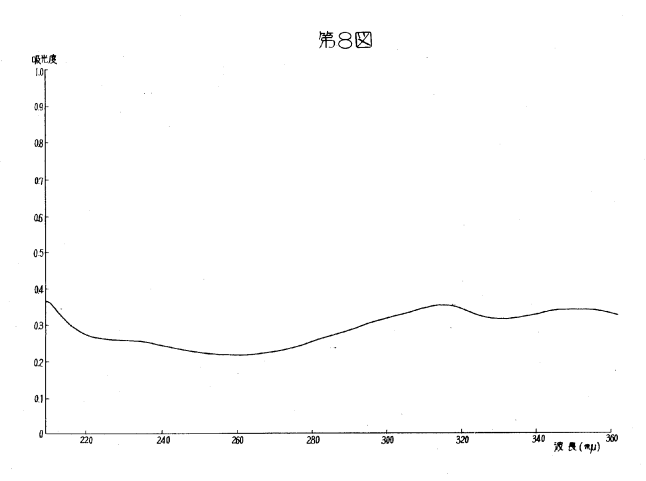


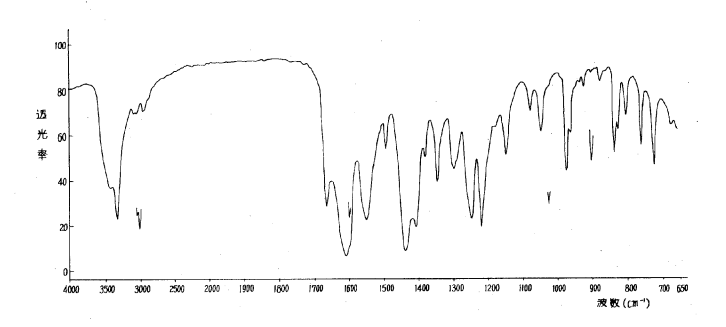




第7図







手続補正書(自発)

昭和52年5月29日

特許庁長官 殿

1. 事件の表示

昭和 51 年 特 許 願 第 157479号

2. 発明の名称

新制癌抗生物質マゼスラマイシン及び その製造方法

3. 補正をする者

事件との関係 特許出願人

住 所 東京都品川区上大崎3丁目14番23号

4. 代 理 人

住 所 東京都港

東京都港区西新橋1丁目1番15号、物産ビル別館

(6145) 氏 名

34

よ 補正の対称

明細書の特許請求の範囲の概念よび発明の詳 細な説明の機

6 補正の内容

- (1) 明細書の特許請求の範囲を別紙の通り補正する。
- (2) 明細書の第り頁下からり行の「アンヒドロアンス」を「アンヒドロマゼス」と補正する。
- (3) 同第9頁3行の「34600」を「34,600」と 補正する。
- (4) 同第9頁6行の「39,400)」を「(39,400)」と補正する。
- (5) 同第10頁5行の「12.40号」の次に及び第10頁1~8行の「メタノール」の次に「・」を 極入する。
- (6) 同第10頁7行の「1224 名」を「12.24名」、 「1864名」を「18.64名」と補正する。
- (7) 同第 / / 頁 3 行の「肩」の次に「ε」を挿入する。
- (8) 同第11頁下から9行の「ジメチルスルホキ

シサイ」を「ジメチルスルホキサイ」と補正する。

- (9) 同第 / 3 頁 6 行の「0.067」の次に「,」を 挿入する。
- (II) 阿第13頁8行の「25.700」を「25,700」 と補正する。
- (11) 同第 / 3 頁 9 行の「 /9.300」を「 /9,300」 と補正する。
- (12) 同無/3頁下から3行の「観察」の前に「が」 を挿入する。
- (13) 同第 / 4 頁 / 0 行の「550」を「5.50」と補正する。
- (4) 同第 / # 頁下から 8 行の「3/1,1/5」を「3/1.1/5」と補正する。
- (G) 同第15頁4行の「アルカノール」を「アルコール」と補正する。
- (17) 同第15頁下から2行の「各々の」の次に 「供試額に対する」を挿入する。
- (18) 同年/4頁の第/表を次の通り補正する。

2

1	
文	最低阻止機度(mcg/mg
スタヒロロジカス・アウレウス 209 円	3.12
スチヒロコツガス・ブウレウス・スミス	1.36
ミクロコッカス・フラバス BDA16	3.12
ミクロコッカス・リゾディクティクス IFO 3333	3.12
サルチナ・スケナ POI1001	3.1.1
ハチ カス・アンメラシス	6.23
パチルス・メプチリス NRRL B.sss	3.12
パチルス・メプチリス POI1119	1.56
パチルス・セレウス ATGG10701	6.25
コリネベクチリウム・ポピス 1810	3.12
エシエリヒア・コリ NIEJ	6.23
エシエリヒブ・コリ エー/2	0 45
シゲラ・ジセンテリエ J811910	3.12
シゲサ・フレキシネリ 40 3811811	0.5
シゲラ・ソンネイ JBIIァ46	001
サルモネラ・チフイ エー63	20
サルモネラ・エンテリテイチジリス 1891	6.23
プロテウス・ブルガリス OX/9	45 43
プロテウス・レトゲリ GN466	2.0
シュードモナス・エルギノーザ A3	>\$0
クレブシラ・ニューモニエ PGI603	3.12
カンジガ・シュードトロピカリス MI 2494	6.23
カンジボ・ナンアカンス 3/40	> 2.5
カンジボ・クルセイ NI-749ュ	> \$0
サッカロミセス・センビシエ	> 2.5
クリプトコツカス・ネオホルマンス NI-7496	> 1.2.5
へみミンソスボリウム・オリ 七	× . 4. \
ピリクラリブ・オリセ	6.13
ササントルナス・シトリ	₹ ₽
キサントモナス・オリゼ	45.1
ンスペアギアス・ルガー	0 \$ <
トリコフィートン・アステロイデス 4.29	12.5

特開 邢53-82792(20)

(19) 同第11頁下から第4行の式を次の通り補正 する。

延 命 率 (%) = (処理マイスの生存日数) (未処理マイスの生存日数)

[20] | 同第19頁下から8行の「1 % Me 」を「1% me」と補正する。

例 周東 / 9 頁下から 7 行の「 parchment 」を 「 Parchment 」と補正する。

(22) 同第 / 9 頁下から * 行の「ISP」を「ISP」 と補正する。

図 同年 / 9 頁下から 2 行の「Yellow Maple」を「Yellow Maple」と補正する。

ppg 同第 / 9 買末行の 「~ 4 pi」を 「 ~ 4 pi」と 補正する。

 問第20頁/行の「/ba」および「2ba」を それぞれ「/ ba」およひ「2 ba」と補正する。
 問第20頁下から/0行の「pi」および「ni」と補正する。
 団第20頁下から,行の「3pi」を「3 pi」と補正する。
 団第20頁下から,行の「3pi」を「3 pi」と補正する。

(88) 同第 2 * 頁 / 0 行の「思は」を「思わ」と補 正する。

網) 同第2 ♥ 頁下から 8 行の「IBP」を「ISP」 と補正する。

例 同第25頁//行の「分解」を「分解力」と 補正する。

| 関第 2 5 頁下 32行の「THE Japonese 」を 「The Japanese」と 細正する。

MA 同第21頁の第3表を次表の通り補正する。

289 同第20頁下から8行の「YellowTint ~ 2ba」を「Yellow Tint ~ 2 ba」と補正する。

一 同年20頁下から#行の「Yellow」を「Yellow」を Yellow」を

89) 同第2/頁3行の「parchment」を「Parchment」と補正する。

(加) 同第2/頁8行の「2cb」を「2 cb」と補正する。

欧州 同第22頁/行の「pearlyを「Pcarl」と補正する。

断 同第23頁下から1行の「(4)」を「(3)」と補正する。

図 同第23頁下から4行の「れがその信用は」を「れるが、その作用は」と補正する。

(1) (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1)		•	ĸ	
20 形成 1		E\$61-£	レブトミセス・チ ウス ISP 5027	文章
1	論生校の形成	+		i
株	政核形成			
株 1 1 1 1 1 1 1 1 1	包子の表面			
10番		黄珠灰	値々の基地上で気間米 の形成なく不明	あるいれロ〜黄味白(1)
10 数 (1)	₩	9 す黄~9す黄茶~黄茶	9才黄~9才黄茶~黄茶	4
19 19 19 19 19 19 19 19	S解性色数		黄色联 - 米色联	
8 - 6 - 7 - 6 - 7 - 7 - 7 - 7 - 7 - 6 - 6	1			
(3) International Journal of Stream of Actinomycetes 3 3 1 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2	1	I	[(3)
# 中 中 中 中 中 中 中 中 中 中 中 中 中 中 中 中 中 中 中	9 - 28	+	1+	- (3)
#面	- 7	H	14	- (3)
(最高) + 位 やい かの変化	1	8	1	- (1)
レステン化 + 単版 + 中華版 - 毎 + 中華版 + キャその (1) アンの変化 + 中華版 - 毎 + 中華版 - 年 + 中華版 - 年 (1) の利用性 - 1 + + + + + + + + + + + + + + + + + +	-乳の薬菌		ゼ	+なやい(1)
ピラチン + 中華魔 - 窓へ + 中華魔 + おそん(1) ロ海元反応 - + 中華魔 + おそん(1) の海元反応 - + + + + + + + + + + + + + + + + + + +	- のペプトン化 -		響	+ おそい(1)
(1) (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1)	*		T 100 TV 100	
(1) (1) (2) (2) (2) (3) (4) (4) (5) (7) (7) (7) (7) (7) (7) (7) (7) (7) (7	年館カラチン	中樂魔人	⊕	+ まそい(1)
0 瀬元反応		1 =	+	
(3) (3) (4) (4) (5) (7	鞭塩の選元反応	ı	+	
マラとノース	は禁御の利用在			(3)
アルコース + + + + + + + + + + + + + + + + + + +	ーナラピノー	I	ı	ı
+ + + + + + + + + + + + + + + + + + +	1 4 7 1	ı	1	ŧ
	-112-	+	+	+
- トール	-1981-		ı	1
- トール) II	ı	ı	I.
	151	#1	±	+3545
	-746-	ı	l	1
- トール	711-	ı	ı	Į.
A 売売物質 オーレオスライシン オーレオスライシン オーレオスライン オーレオスライ ナーゴかそらく + , 干はかそらく - を意味する。): 文献記載は(// 8.A. Wakeman 着の The Actinomycetes , 3巻, 279 国, 796/; (2) Electromaicrograme of Actinomycetes 格 / , /6 国, The Society for Actinomycetes , Japan / 945; (3) International Journal of Systematic Rectarional Journal of Systematic Rectarional 1047mal	1	ı	1	f
: 土はおそらく+, 干はおそらく-全意味する。 : 文献記載性(/) 8.A. Wakeman 者のThe Actinomycetes, 2巻, 279 /96/; (4) Electronmicrograms of Actinomycetes 施/,/6 The Society for Actinomycetes, Japan /965;	16	ーレオスライシ		ーンギスライ
:文献記載性(// g.A. Wakeman 着のThe Actinomycetes, 2卷, 279/96/; (4) Electronmicrograms of Actinomycetes K/, /6 The Society for Actinomycetes, Japan /945; (3) International Journal of Systematic Rectarioner 19	:土はおそらく	+ なおそらく-		
tronmicrograms of Actinomycetes /// / / / Actinomycetes, Japan / 945; Journal of Systematic Rectariology		A. Wakeman 著の The	٦	279
Actinomycetes, Japan 1945; Journal of Systematic Bactertology 22	 T		Actinomycetes	91.1
Journal of Systematic Bacteriology			Japan /965;	
	(3) Internation	Journal of		**************************************

(46) | 同第28頁//行の「streptomyces」を 「Streptomyces」と補正する。

− 同第29頁2行の「不菌種」を「本菌種」と 補正する。

888 同第**29**頁下から2行の「表/**」を「**表4」と補正する。

(4) 同第29頁下から4行の「Nacと」を「Nacと」 と補正する。

切 同第30頁第4表中の下から5行の「クルコース / 多」の下のアンダーラインを削除する。
 切 同第3/頁下から5行の「CaCO₃0.32%」を「CaCO₃ 0.32%」と補正する。

図 同第33頁下から4行の「PH」を 「pH」と 箱正する。

例 同第34頁下から2行および末行の「PH」を「PH」とそれぞれ補正する。

師 同第35頁2行の「米国ロームアンド・ハース社製」を「(米国ローム・アンド・ハース社製)」と補正する。

新 | 同第36頁下から3行の「脱水」の次に「又は脱アルコール」を挿入する。

68 同第37頁下から2行及び第38頁2行の「PH」を「pH」と補正する。

阿 同第38頁4行の「される」を「させる」と 相正する。

(例) 阿第39頁下から2行の「四」を「pu」と神正する。

(II) 同第 # 0 頁 # 行, 9 行及び / 0 行の「PH」を 「PH」とそれぞれ補正する。

図 同第 # 0 頁 6 行の「 / 600 ml 」を「/, 600 ml」
と補正する。

(図) 同第4 / 頁 2 行 および / 0 行の「費土色 粉」を「費土色粉」と補正する。

る。

1650 同第41頁下から1行の「PH」を「pH」と補正する。

m 同第45頁下から1行の「スルフォキサイド」 を「スルホキサイド」と補正する。

範囲第 / 項記載の化合物。

ま 一般式(I)の化合物のアンヒドロ体であつて 次式(II)

で表わされるアンヒド<u>ロマゼスラマイシンである</u> 特許請求の範囲第 / 項記載の化合物。

4 ストレプトミセス属に属するマゼスラマイシン化合物生産菌を、栄養源を含有する培地中で好気的に培養して、その培養物中にマゼスラマイシン化合物を生産せしめ、培養物からマゼス<u>ラマ</u>イシン化合物を採取することを特徴とする、抗生物質マゼスラマイシン化合物の製造法。

2 ストレプトミセス・チオルテウスME 56/-- ℓ 株 (彼工研菌 寄第 3 8 2 5 号) を栄養源 培地中で 2 5 ~ 3 5 ° 0

2 特許請求の範囲

/ 次の一般式(1)

〔式中Rは水素原子または低級アルキル基、孵化メチル基またはエチル基を示す〕で表わされる化合物またはとれのアンヒドロ体である制癌抗生物質マゼスラマイシン化合物。

→ 一般式(1)の化合物においてRが水素原子で表わされるマゼスラマイシンAである特許請求の範囲第/項記載の化合物。

ま 一般式(I)の化合物においてRがメチル基で 表わされるマゼスラマイシンBである特許請求の 範囲第 / 項配載の化合物。

* 一般式(I)の化合物においてRがエチル基で 表わされるマゼスラマイシンCである特許請求の

て、その培養物中にマゼスラマイシン化合物を生産せしめる特許請求の範囲第 6 項記載の方法。

よ マゼスラマイシン化合物生産的の培養物から水非混和性の有機溶剤で排出によつてマゼスラマイシン化合物を採取する特許請求の範囲第 6 項記載の方法。

* マゼスラマイシン化合物生産菌の培養評骸から吸着剤、特に活性炭または多孔質樹脂に吸剤せしめてマゼスラマイシン化合物を採取する特許請求の範囲第4項記載の方法。

10 マゼスラマイシン化合物を含有する粉末を 採取し、この粉末をメタノール又はメタノールを 含有する混合溶媒で抽出してマゼスラマイシンB を採取する特許請求の範囲第4項記載の方法。

// マゼスラマイシンBを採取し、非極性 群族中で脱メタノールして、アンヒドロマゼスラマイシンを採取する特許請求の範囲第 6 項又は第 7 項記載の方法。

/4 アンヒドロマゼスラマイシンを採取し、含 水溶鉄に密解して、マゼスラマイシン▲を採取す る特許請求の範囲第る項記載の方法。

/3 アンヒドロマゼスラマイシンを採取し、エタノールを含有する溶液に溶解して、マゼスラマイシンCを採取する特許請求の範囲第 6 項記載の方法。

/4 マゼスラマイシン▲またはアンヒドロマゼスラマイシンをメタノールまたはエタノールと反応させることから成るマゼスラマイシンBまたは ○の製造法。

手続補正書(自発)

昭和52年5月26日

特許庁長官 殿

1. 事件の表示

昭和 51 年 特 許 願 第 157479号

2. 発明の名称

新制癌抗生物質マゼスラマイシン及び その製造方法

3. 補正をする者

事件との関係 特許出願人 住 所 東京都品川区上大崎3 丁目14番23号

名 称 财团法人微生物化学研究会

4. 代 理 人

住 所 東京都港区西新橋1丁目1番15号、物産ビル別館

(6145) 氏 名

朝

忠



4 補正の対象

明細書の発明の詳細な説明の機

4補正の内容

- (1) 明細書第 / 3頁 9 行の「 43.400 」を 「 43,400 」と補正する。
- (2) 同第 / # 頁下から 8 行の「 3/1./2 # 」を 「 3/1./2 4 」と補正する。
- (3) 昭和 5 2 年 3 月 2 8 日差出の手続補正書第 * 頁下から / 6 行の「エンテリテイチジリス」を「 エンテリテイデイス」と補正する。
- (4) 同手続補正書第4頁下から9行の「NI-7492」 を「NI7492」と補正する。
- (5) 同手続補正警第 * 頁下から 7 行の「NI 7496」 を「NI 7496」と補正する。
- (6) 同手続補正書第 8 頁の第 3 表中 6 ~ 7 行の「 種 4 の培地上で気菌糸の形成なく不明」を削除し 同表 3 ~ 6 行にわたつて第 3 欄中に次の記載を挿 入する。

種々の培地上で 気菌糸の 形成なく 不明

- (7) 同手続補正書第ま頁第3表中の第4欄を行の 「~黄茶色(1)」を「~黄茶(1)」と補正する。
- (8) 同手続補正書第9頁1~2行の記載を削除し 代りに「個 同第28頁8行の「ス、ペプトン」を 「ス・ペプトン」と補正する。」を挿入する。
- (9) 同手続補正書第9頁 7 行の「表 4 」を削除し 「第 4 聚 」を挿入する。

手続補正書(自発)

昭和52年7月28日

特許庁長官 殿

1. 事件の表示 昭和 51 年 特 許 願 第157479 号

2. 発明の名称

新制癌抗生物質マゼスラマイシン及びその製造方法

3. 補正をする者

事件との関係

特許出願人

住 所 東京都品川区上大崎3丁目14番23号

名 称 财团法人微生物化学研究会

4. 代 理 人

住 所

北京都県公営告島1丁目1部15号 物産ビル別館 東京都港区西新橋1丁目2番9号、三井物産館内



(6145) 氏 名



思



5.補正の対象

明細書の発明の詳細な説明の構

6.補正の内物

(1) 明都書第12頁2行の「2.05」を「2.66」 と補正する。